

File downloaded on 2026-07-07

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000043539>

NOBILIS RHINO CV

Разрешен

- Turkey rhinotracheitis virus, strain 11/94, Live

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

NOBILIS RHINO CV

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

кокошка носачка

пиле за разплод

бройлер

Начин на приложение:

Назално приложение

Очно приложение

Прилагане чрез небулизиране

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)

1.50 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Фармацевтична форма:

Карентен срок по начин на приложение:

Назално приложение:

•

кокошка носачка

- All relevant tissues. 0 day

•

пиле за разплод

- All relevant tissues. 0 day

•

бройлер

- All relevant tissues. 0 day

Очно приложение:

•

кокошка носачка

- All relevant tissues. 0 day

•

пиле за разплод

- All relevant tissues. 0 day

•

бройлер

- All relevant tissues. 0 day

Прилагане чрез небулизиране:

•

кокошка носачка

- All relevant tissues. 0 day

•

пиле за разплод

- All relevant tissues. 0 day

•

бройлер

- All relevant tissues. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI01AD01

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

Poland

Описание на опаковката:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Intervet International B.V.

Дата на разрешение за търговия:

19/08/2005

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Intervet International B.V.

Отговорен орган:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Номер на разрешението за търговия:

1623

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

19/08/2005

Референтна държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Процедурен номер:

FR/V/0151/001

Засегната държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Гръцки Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Латвийски Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски
Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Немски Естонски Английски Френски Италиански
Холандски Португалски Словашки Финландски Шведски Исландски Norwegian

Документи

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.